2/7/1 DIALOG(R)File 351:Derwent WPI (c) 2005 Thomson Derwent. All rts. reserv.

009797520

WPI Acc No: 1994-077373/ 199410

Novel peptide(s) with Transforming Growth Factor-beta activity - useful for treating wounds, osteoporosis, rheumatoid arthritis, etc.

Patent Assignee: KURARAY CO LTD (KURS)

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Date Kind Applicat No Kind Date Week JP 6025288 19940201 JP 92207501 A 19920710 199410 B

Priority Applications (No Type Date): JP 92207501 A 19920710 Patent Details: Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes JP 6025288 Α 9 C07K-007/08

Abstract (Basic): JP 6025288 A

The peptide or the salt of formula H-X1-Ala-X2-Pro-Cys-Cys -Val-X3-Gln-X4 -Leu-Glu-X5-Y (I)

having TGF-beta activity is new. In (I), X2 = Ser or Ala, X3 = Ser or Pro, X4 = Ala or Asp, X1, X5 = Serpeptide fragment composed of 1-5 amino acid residue of Gly, Ala, Val, Arg, Asn, Ser, Phe, Pro, Leu, Glu, Asp, Lys, Thr, His, Tyr, Nle or Ile, or a single bond and Y = OH or amino.

Also claimed is a peptide or salt of formula H-X6-A-X7-Y (II) having TGF-beta activity. In (II) A = the peptide fragment Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu, Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu, or Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gln Asp Leu Glu. X7 = the peptide fragment composed of 1-5 aminoacid residue of Gly, Ala, Val, Arg, Asn, Ser, Phe, Pro, Leu, Glu, Asp, Lys, Thr, His, Tyr, Nle or Ile, or a single bond.

Six peptides are specifically claimed, e.g. Asn-Pro-Gly-Ala-Ser -Ala-Ala-Pro-Cys-Cys- Val-Pro-Gln-Ala-Leu-Glu and Asn-Pro-Gly-Ala-Ser-Ala-Ser-Ala-Ser- Pro-Cys-Cys-Val-Ser -Gln-Asp-Leu-Glu- Pro-Leu-Thr-Ile-Leu.

USE - The peptides are useful for the treatment of fracture, wound, multiple sclerosis, rheumatoid arthritis, metatypical arthrosis, osteoporosis and periodontitis. The can suppress the rejective reaction after transportation.

Dwg.0/0 Derwent Class: B04 International Patent Class (Main): C07K-007/08 International Patent Class (Additional): A61K-037/02; C07K-007/06; C07K-007/10; C07K-099-00

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-25288

(43)公開日 平成6年(1994)2月1日

(51)Int.Cl. ⁸ C 0 7 K 7/08	識別記号 ZNA	庁内整理番号 7537-4H	FI	I 技術表示簡別
7/06	· Z	8318-4H		
7/10		7537-4H		
// A 6 1 K 37/02	ABG		•	
	ABJ			
			ala tras s	

審査請求 未請求 請求項の数3(全 9 頁) 最終頁に続く

(21)出願番号

特願平4-207501

(22)出願日

平成 4年(1992) 7月10日

(71)出願人 000001085

株式会社クラレ

岡山県倉敷市酒津1621番地

(72)発明者 谷原 正夫

岡山県倉敷市酒津2045番地の1 株式会社

クラレ内

(72)発明者 藤原 千絵

岡山県倉敷市酒津2045番地の1 株式会社

クラレ内

(54)【発明の名称】 ペプチドまたはその塩

(57)【要約】

【構成】 下記の一般式

 $H-X\uparrow 1-A \uparrow a-X\uparrow 2-Pro-Cys-Cys-Val-X\uparrow 3-G \uparrow n-X\uparrow 4-Leu-G \uparrow u-X\uparrow 5-Y$

(式中、X↑2 は Serおよび Alaよりなる群から選ばれるアミノ酸残基を表し、X↑3 は Serおよび Proよりなる群から選ばれるアミノ酸残基を表し、X↑4は Alaおよび Aspよりなる群から選ばれるアミノ酸残基を表し、X↑1 およびX↑5 はそれぞれ単結合または Gly、 Ala、Val、 Arg、 Asn、 Ser、 Phe、 Pro、 Leu、 Glu、 Asp、 Lys、 Thr、 His、 Tyr、 Nleおよび Ileよりなる群から選ばれる1~5個のアミノ酸残基よりなるペプチド断片を表し、Yは水酸基またはアミノ基を表す)で示され、かつTGF-β様活性を有するペプチドまたはその塩。

【効果】 骨折、創傷、多発性硬化症、リウマチ性関節炎、変形性関節症、骨粗鬆症、歯周病などの治療に有用であり、また臓器移植後の拒絶反応を効果的に抑制する。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式

 $H-X\uparrow 1-Ala-X\uparrow 2-Pro-Cys-Cys-Val-X\uparrow 3 Gln-X\uparrow 4-Leu-Glu-X\uparrow 5-Y$

(式中、X↑2 は Serおよび Alaよりなる群から選ばれ るアミノ酸残基を表し、X↑3は Serおよび Proよりな る群から選ばれるアミノ酸残基を表し、X↑4 はAlako よび Aspよりなる群から選ばれるアミノ酸残基を表し、 X ↑ 1 およびX ↑ 5 はそれぞれ単結合または Gly、 Al a, Val., Arg., Asn., Ser., Phe., Pro., Leu., Glu., Asp, Lys, Thr, His, Tyr, Nleおよび Ileよりな る群から選ばれる1~5個のアミノ酸残基よりなるペプ チド断片を表し、Yは水酸基またはアミノ基を表す。) で示され、かつTGF-β様活性を有するペプチドまた はその塩。

【請求項2】 一般式

$H-X\uparrow 6-A-X\uparrow 7-Y$

(式中、Aは式(1):Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu (配列番号:1)で示されるペプチド 断片、式(2):Ala Ser Pro Cys Cys Val ProGln Asp 20 Leu Glu (配列番号:2)で示されるベブチド断片ま たは式(3):Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gln Asp Leu Glu (配列番号:3)で示されるペプチド断片を表 し、 $X \uparrow 6$ および $X \uparrow 7$ はそれぞれ単結合または GI_{Y_s} Ala, Val, Arg, Asn, Ser, Phe, Pro, Leu, G lu、Asp、Lys、Thr、His、Tyr、Nleおよび Ileよ りなる群から選ばれる1~5個のアミノ酸残基からなる ペプチド断片を表し、Yは水酸基またはアミノ基を表 す。) で示される請求項 1 記載のペプチドまたはその 塩。

【請求項3】 下記の

式(4): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gin Ala Leu Glu (配列番号:4)、

式(5):Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu Pro Leu Pro Ile Val (配列番号:5)、

式(6): Ala Pro Glu Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gin Asp Leu Glu (配列番号:6)、

式(7):Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu Pro Leu Pro Ile Val (配列番号:7)、

式(8): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gin Asp Leu Giu Pro Leu Thr Ile Leu (配列 番号:8)または

式(9): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gln Asp Leu Glu Pro Leu Pro Ile Leu (配列 番号:9)

で示される請求項1記載のペプチドまたはその塩。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はTGF-8様活性を有す

れるペプチドまたはその塩は、TGF-β様活性を有す ることから、骨折、創傷、リウマチ性関節炎、変形性関 節症、骨粗鬆症、歯周病、多発性硬化症などの治療に有 用であり、また臓器移植後の拒絶反応を効果的に抑制す ることができる。

[0002]

【従来の技術】TGF(トランスフォーミング グロウ ス ファクター transforming growth factor) $-\beta$ は、非腫瘍細胞に腫瘍細胞的性質を発現させる腫瘍由来 10 因子として発見され、その後、血小板、マクロファー ジ、骨、腎臓などの正常組織にも発見された(臨床免 疫、第24巻、第 146頁 (1992年)参照)。活性型のTG F - βは分子量が約25 k Dのホモダイマーとして存在 し (プロシーディングス オブ ザ ナショナル アカ デミー オブ サイエンシーズオブ ザ ユナイテット ステイツ オブ アメリカ (Proc. Natl. Acad. Sci. USA.)、第85巻、第4715頁 (1988年)参照)、ラットの正 常線維芽細胞であるNRK-49F株に対して可逆的に 形質転換を引き起とし、軟寒天培地での増殖を促進する 作用を有するが、その他多くの細胞に対しては増殖抑制 因子として作用することが明らかになっている (カレン ト トピックス イン ディベロップメンタル バイオ ロジー (Current Topics in Developmental Biology). 第24卷、第95頁 (1990年)参照)。

【0003】TGF-βは血管の新生を促進し、かつ細 胞外基質蛋白質の合成を促進することから、骨折の接合 作用または創傷治癒効果を有すると考えられる(サイエ ンス (Science)、第 237巻、第1333頁 (1987年)参照)。 また、TGF – βは強力な免疫抑制作用をもつことか ら、臓器移植後の拒絶反応を抑制することが報告されて いる (プロシーディングス オブ ザ ナショナル ア カデミー オブ サイエンシーズ オブ ザ ユナイテ ッド ステイツ オブ アメリカ (Proc. Natl. Acad.

Sci. USA.)、第87巻、第1591頁(1990年)参照)。 さら に、TGF-8はリウマチ性関節炎の患者の関節液中に 存在し、強力な炎症性メディエータであるIL-1の作 用を中和することが報告されている(ザ ジャーナル オブ イムノロジー (J. Immunol.)、第 145巻、第2514 頁 (1990年)参照)。また、TGF-βは in vivo で 骨形成を促進することから、骨粗鬆症または歯周炎の治 療に有用であると考えられ(実験医学、第 8巻、第 345 頁(1990年)参照)、実験的多発性硬化症モデル動物の 発症を抑制することも報告されている(プロシーディン グス オブ ザ ナショナル アカデミー オブ サイ エンシーズ オブザ ユナイテッド ステイツ オブ アメリカ (Proc. Natl. Acad. Sci. USA.)、第88巻、第 2918頁 (1991年)参照)。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】上記のTGF-Bは、 るペプチドまたはその塩に関する。本発明により提供さ 50 分子量が大きいことから免疫原性が高く、反復投与によ

りアナフィラキシーショックを引き起こす虞れがある。 また生体内に投与しても数分内に血中から消失し、有効 性が失われる。また大量に投与することにより、肝臓お よび腎臓に対する毒性、非特異的な免疫抑制などの種々 の副作用が発現する可能性がある。しかるに、本発明の 目的は、TGF-8よりも副作用が少なく、かつ強いT*

 $H-X\uparrow 1$ -Ala $-X\uparrow 2$ -Pro -Cys -Cys -Val $-X\uparrow 3$ -Gln $-X\uparrow 4$ -Leu -Glu - X↑5 - Y (I)

(式中、X↑2 は Serおよび Alaよりなる群から選ばれ るアミノ酸残基を表し、X↑3 は Serおよび Proよりな 10 る群から選ばれるアミノ酸残基を表し、X↑4は Alaお よび Aspよりなる群から選ばれるアミノ酸残基を表し、 X ↑ 1 およびX ↑ 5 はそれぞれ単結合または GTy、 AT a, Val., Arg., Asn., Ser., Phe., Pro., Leu., Gl u. Asp. Lys. Thr. His. Tyr. NietoLV IleL りなる群から選ばれる1~5個のアミノ酸残基よりなる ペプチド断片を表し、Yは水酸基またはアミノ基を表 す) で示されるペプチドまたはその塩を提供することに よって達成される。

【0006】本明細書においては各種アミノ酸残基を次 20 の略号で記述する。

Ala:L-アラニン残基

Arg : L-アルギニン残基

Asn : L-アスパラギン残基

Asp :L-アスパラギン酸残基

Cys : L -システイン残基

GIn:L-グルタミン残基

Glu:L-グルタミン酸残基

Gly : グリシン残基

His: L-ヒスチジン残基

Ile:L-イソロイシン残基

Leu : L - ロイシン残基

Lys : L-リシン残基

Phe: L-フェニルアラニン残基

Pro : L - プロリン残基

Ser : L - セリン残基

Thr : L - トレオニン残基

Trp:L-トリプトファン残基

Tyr: L-チロシン残基

Val : L - パリン残基

Me:L-ノルロイシン残基

また、本明細書においては、常法に従ってヘブチドのア ミノ酸配列を、そのN末端のアミノ酸残基が左側に位置 し、C末端のアミノ酸残基が右側に位置するように記述

【0007】上記一般式(I)で示されるペプチドのう ち、下記一般式(II)

 $H-X\uparrow 6$ $-A-X\uparrow 7-Y$

(式中、Aは式(1): Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro

* GF - β様活性を有するペプチドを提供することにあ

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明によれば、上記の 目的は、下記の一般式(1)

断片、式(2):Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln As p Leu Glu (配列番号:2)で示されるペプチド断片ま たは式(3): Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gln Asp Leu Glu (配列番号:3) で示されるペプチド断片を表 し、X ↑ 6 およびX ↑ 7 はそれぞれ単結合または GIy. Ala, Val, Arg, Asn, Ser, Phe, Pro, Leu, G lu、Asp、Lys、Thr、His、Tyr、Neなよび Ileよ りなる群から選ばれる1~5個のアミノ酸残基からなる ペプチド断片を表し、Yは水酸基またはアミノ基を表 す)で示されるペプチドが好ましい。

【0008】本発明により提供されるペプチドの代表例 を次に示す。

式(4):Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu (配列番号: 4)、

式(5):Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu Pro Leu Pro Ile Val (配列番号:5)、

式(6): Ala Pro Glu Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu (配列番号: 6)、

式(7): Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu Pro Leu Pro Ile Val (配列番号:7)、

式(8): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys 30 Val Ser Gln Asp Leu Glu Pro Leu Thr Ile Leu (配列 番号:8)および

式(9): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gin Asp Leu Giu Pro Leu Pro Ile Leu (配列 番号:9)。

【0009】本発明のペプチドの塩は生理学的に許容さ れる塩であり、その塩としては、例えば、塩酸、硫酸、 **燐酸、乳酸、酒石酸、マレイン酸、フマール酸、シュウ** 酸、リンゴ酸、クエン酸、オレイン酸、パルミチン酸な どの酸との塩;ナトリウム、カリウム、カルシウム、ア 40 ルミニウムなどのアルカリ金属またはアルカリ土類金属 の水酸化物または炭酸塩との塩;トリエチルアミン、ベ ンジルアミン、ジエタノールアミン、t-ブチルアミ ン、シシクロヘキシルアミン、アルギニンなどとの塩な どが挙げられる。

【0010】本発明のペプチドは、ペプチドの合成にお いて通常用いられる方法、例えば固相合成法または液相 合成法によって調製されるが、固相合成法が操作上簡便 である (例えば、日本生化学会編「続生化学実験講座2 タンパク質の化学(下)」、第 641-694頁 (昭和62年 Gln Ala Leu Glu (配列番号:1)で示されるペプチド 50 5月20日 株式会社東京化学同人発行)参照)。

【0011】本発明のペプチドの固相合成法による調製 は、例えば、スチレンージピニルベンゼン共重合体など の反応溶媒に不溶性である重合体に目的とするペプチド のC末端に対応するアミノ酸をそれが有するα-COO H基を介して結合させ、次いで該アミノ酸に目的とする ペプチドのN末端の方向に向かって、対応するアミノ酸 またはペプチド断片を該アミノ酸またはペプチド断片が 有するlpha – COOH基以外のlpha – アミノ基などの官能基 を保護したうえで縮合させて結合させる操作と、該結合 などのペプチド結合を形成するアミノ基が有する保護基 を除去する操作とを順次繰り返すことによってペプチド 鎖を伸長させ、目的とするペプチドに対応するペプチド 鎖を形成し、次いで該ペプチド鎖を重合体から脱離さ せ、かつ保護されている官能基から保護基を除去するこ とにより目的とするペプチドを得、次いでこれを精製す ることによって実施される。ここで、ペプチド鎖の重合 体からの脱離および保護基の除去は、フッ化水素を用い て同時に行うのが副反応を抑制する観点から好ましい。 また、得られたペプチドの精製は逆相液体クロマトグラ フィーで行うのが効果的である。

【0012】また、本発明のペプチドの塩は、通常の塩 生成反応を利用することにより調製される。

【0013】後述の試験例から明らかなとおり、本発明 のペプチドおよびその塩(以下、これらをペプチド類と 略称する)は、TGF-β様活性を有し、かつ毒性試験 において低毒性であることが確認されている。

【0014】以上の結果から、本発明のペプチド類は骨 折、創傷、リウマチ性関節炎、変形性関節症、骨粗鬆。 症、歯周病、多発性硬化症などの治療に有用である。ま 30 た、本発明のペプチド類は、臓器移植後の拒絶反応を効 果的に抑制する。

【0015】本発明のペプチド類は、骨折、創傷、リウ マチ性関節炎、変形性関節症、骨粗鬆症、歯周病、多発 性硬化症などの患者に投与することにより、上記罹患者 の症状を軽減することができる。

【0016】ペプチド類の有効な活性発現のための投与 **重は、疾病、患者の重篤度、薬物に対する忍容性などに** より異なるが、通常成人1日当たり、 0.01μ g/kg ~2g/kgであり、好ましくは0.01μg/kg~20 40 Oma/kaである。

【0017】投与形態としてはペプチド類を5%プドウ 糖液や生理食塩水などの生理学的に許容し得る溶液に溶 解させて得られる溶液が好ましく、また該溶液は薬理学 的に許容される種々の添加剤を含んでいてもよい。

【0018】投与方法としては静脈投与、皮下投与、腹 腔投与、関節内投与、経皮投与などが挙げられ、さらに ペプチド類をカプセル化またはリポソーム化することに より経口投与も可能である。

[0019]

【実施例】以下、実施例により本発明を具体的に説明す る。なお、本発明はこれらの実施例により限定されるも のではない。

【0020】実施例1

式(4): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala LeuGlu (配列番号: 4) で示される ペプチドをペプチド自動合成装置を用いて固相合成法に より合成した。すなわち、4-[N-(t-ブトキシカ ルボニル) - ァーベンシル- L - グルタミルオキシメチ したアミノ酸またはペプチド断片におけるα-アミノ基 10 ル]-フェニルアセトアミドメチル基を0.70ミリモ ル/g(樹脂)の割合で有するスチレン-ジビニルベン ゼン共重合体〔スチレンとジビニルベンゼンの構成モル 比:99対1]からなる粒状樹脂〔米国アプライド・バ イオシステムズ社製、PAMグルタミン酸、t-Boc-L-Gl u(OBz1) 〕 O. Iミリモルを用い、ペプチドのN端に向 かって順次アミノ酸を結合させた。結合反応において、 アミノ酸として、米国アプライド・バイオシステムズ社 製のN↑α-(t-ブトキシカルボニル)-L-グルタ ミン〔t-Boc グルタミン〕、N-(t-ブトキシカルボ ニル) -L-ロイシン (t-Boc ロイシン)、N- (t-プトキシカルボニル)-L-プロリン〔t-Boc プロリ ン〕、N-(t-ブトキシカルボニル)-L-グリシン 〔t-Boc グリシン〕、N-(t-ブトキシカルボニル) ーL-アスパラギン〔t-Boc アスパラギン〕、N-(t **ープトキシカルボニル)-〇-ベンジル-L-セリン** 〔t-Boc セリン〕、N-(t-プトキシカルボニル)-S-(p-メトキシベンジル)-L-システイン〔t-Bo c システイン)、N-(t-ブトキシカルボニル)-L ーパリン〔t-Boc パリン〕、N - (t - ブトキシカルボ ニル)-L-アラニン〔t-Boc アラニン〕をそれぞれ 1 ミリモル用いた。

> 【0021】得られたペプチドについて株式会社ペプチ ド研究所製のHF反応装置Ⅰ型を用いて脱保護と固相か らの脱離を行った。 粗生成物をミリポア・ウォーターズ 社製分取用高速液体クロマトグラフ [カラム:デルタバ ックC18 47×300mmプレップパック1000加 圧モジュール付〕で精製した。得られた精製ペプチドを 島津製作所株式会社製LC 6.A分析用高速液体クロマト グラフ〔カラム:東ソー株式会社製TSKgel OD S-80TM CTR、移動相:トリフルオロ酢酸を 0.05容量%含有するアセトニトリルと水の混合溶媒 (アセトニトリル濃度を30分間で5容量%から50容 量%に変化させた)〕に付したところ、18.8min に 単一のピークが示された。FAB法マススペクトルによ り求めた精製ペプチドの分子量は1527であった(理 論値:1527.72)。

【0022】実施例2~6 および比較例1

式(5): Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu Pro Leu Pro IleVal (配列番号:5)で示される

50 ベブチド(実施例2)、式(6):Ala Pro Glu Ala Se

r Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gin Asp Leu Giu(配列番号: 8)で示されるペプチド(実施例3)、式(7): Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro GinAsp Leu Giu Pro Leu Pro Ile Val (配列番号: 7)で示されるペプチド(実施例4)、式(8): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gin Asp Leu Giu Pro Leu Thr Ile Leu(配列番号: 8)で示されるペプチド(実施例5)、式(9): Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gin AspLeu Giu Pro Leu Pro Ile Leu(配列番号: 9)で示されるペプチド(実施例6)、および式(10): Gly Pro Cys Pro Tyr Ile Tr p Ser Leu Asp Thr Gin Tyr Ser(配列番号: 10)で示されるペプチド(比較例1)を実施例1と同様の方法により合成した。

【0023】実施例2および実施例4では4-[N-(t-ブトキシカルボニル)-L-バリルオキシメチ ル] -フェニルアセトアミドメチル基を0.68ミリモ ル/g(樹脂)の割合で有するスチレンージピニルベン ゼン共重合体〔スチレンとジビニルベンゼンの構成モル 比:99対1〕からなる粒状樹脂(米国アプライド・パ 20 イオシステムズ社製、PAMバリン、t-Boc-L-Val] 0. 1ミリモルを用い、実施例3では4- [N-(t-プトキシカルボニル) - ~ - ベンジルーL - グルタミル オキシメチル]-フェニルアセトアミドメチル基を0. 70ミリモル/g (樹脂)の割合で有するスチレン-ジ ビニルベンゼン共重合体〔スチレンとジビニルベンゼン の構成モル比:99対1〕からなる粒状樹脂(米国アプ ライド・バイオシステムズ社製、PAMグルタミン酸、 t-Boc-L-Glu(OBz1) 〕 0. 1ミリモルを用い、実施例5 及び実施例6では4-[N-(t-ブトキシカルボニ ル)-L-ロイシルオキシメチル]-フェニルアセトア ミドメチル基を0.68ミリモル/g (樹脂)の割合で

有するスチレンージピニルベンゼン共重合体 (スチレンとジピニルベンゼンの構成モル比:99対1)からなる 粒状樹脂 (米国アプライド・バイオシステムズ社製、P AMロイシン、t-Boc-L-Leu) 0.1ミリモルを用い、比較例1では4-(N-(t-ブトキシカルボニル)- O-ベンジルー L-セリルオキシメチル)-フェニルアセトアミドメチル基を0.72ミリモル/g(樹脂)の割合で有するスチレンージピニルベンゼン共重合体 [スチレンとジピニルベンゼンの構成モル比:99対1]からなる粒状樹脂 (米国アプライド・バイオシステムズ社製、PAMセリン、t-Boc-L-Ser(Bz1)) 0.1ミリモルを用いた。

【0024】また、アミノ酸としては、実施例1で用いたものに加えて米国アプライド・パイオシステムズ社製のN-(t-プトキシカルボニル)-O-(2-プロモベンジルオキシカルボニル)-L-チロシン〔t-Boc チロシン〕、N-(t-プトキシカルボニル)-L-イソロイシン〔t-Boc イソロイシン〕、N-(t-プトキシカルボニル)- τ -ベンジルーL-グルタミン酸〔t-Boc グルタミン酸〕、N-(t-プトキシカルボニル)- β -ベンジルーL-アスパラギン酸〔t-Boc アスパラギン酸〕、N↑ α -(t-ブトキシカルボニル)-NInd-ホルミルーL-トリプトファン〔t-Boc トリプトファン〕を用いた。

【0025】得られたそれぞれのペプチドについて実施例1におけると同様にして脱保護と固相からの脱離を行い、粗生成物を精製した。それぞれの精製ペプチドについて、分析用高速液体クロマトグラフにおける溶出時間およびFAB法マススペクトルによる分子量測定結果を30 第1表にまとめて示す。

[0026]

【表1】

第1表

実施例	溶出時間	精製べ	プチド	
または	(min)			(理論値)
比較例		式番号	分子量	,
実施例2	23.9	(5)	1620	1620.97
実施例3	18.0	(6)	1658	1659.79
実施例4	23.8	(7)	1680	1680.98
実施例 5	25.5	(8)	2112	2115.38
実施例6	25.0	(9)	2111	2111.39
比較例1	23.4	(10)	1631	1629.78

【0027】試験例1

コンカナバリンA刺激マウス脾臓細胞の増殖抑制試験 BALB/cマウス脾臓細胞を、コンカナバリンA:3 μ8/ml、2-メルカプトエタノール:50μM、牛胎児血清:13%の割合でそれぞれ含有するRPMI-1640培地に分散し、5000個/ウエルの割合で96ウエルプレートに分注し、7%CO12存在下37℃で7日間培養した。培養後プロビディウムアイオダイドで生細胞のDNAを標識し、蛍光強度を測定することによ

り生細胞数をカウントした。ペプチドは 100μ g/m 1、 $TGF-\beta$ は1 no/m1の濃度になるようにそれぞれコンカナバリンA刺激直前に添加した。コンカナバリンAを加えないウェルに対するコンカナバリンAのみを加えたウェルの生細胞数の増加を1として、ペプチドまたは $TGF-\beta$ を加えた時の生細胞数の減少を抑制率として表した。結果を第2表に示す。

【0028】 【表2】

実施例または 比較例	ペプチド	抑制率(%)
-	T G F - β	8 5
実施例1	式 (4) で表されるペプチド	6.0
実施例2	式 (5) で表されるペプチド	7 0
実施例3	式 (6) で表されるペプチド	6 5
実施例 4	式 (7) で表されるペプチド	7 3
実施例5	式(8)で表されるペプチド	7 0
実施例6	式(9)で表されるペプチド	7 2
比較例1	式(10)で表されるペプチド	2 ·

【0029】第2表のとおり、TGF-8の抑制率が8 5%であるのに対して、実施例1~実施例6で得られた ペプチドの抑制率は60%~73%であり、本発明のペ プチドがTGF - β様の活性を示すことは明らかであ

【0030】試験例2

軟寒天中のコロニー形成試験

2.5 ng/m1のEGF、10%の牛胎児血清及び0.5% の寒天を含むイーグルのMEM培地にNRK-49F細 胞を1000個/シャーレの割合で直径10cmのシャー レに撒き、7%CO↓2存在下37℃で7日間培養し た。ニュートラルレッドで生細胞を染色し、コロニー1 00個あたりの70μm以上の直径を有するコロニーの 割合を求めた。その結果、実施例1で得られたペプチド を300μg/m1の濃度で添加したときに平均58%の コロニーが形成され、何も添加しないコントロールの平 均33%と比較して有意にコロニー形成が促進された。 [0031]

【発明の効果】本発明により提供されるペプチド類は、 骨折、創傷、多発性硬化症、リウマチ性関節炎、変形性 関節症、骨粗鬆症、歯周病などの治療に有効であり、ま た臓器移植後の拒絶反応を効果的に抑制することができ る。

[0032]

【配列表】 配列番号:1

配列の長さ:11 配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド 配列

Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu

【0033】配列番号:2

配列の長さ:11 配列の型:アミノ酸

トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列

Ala Ser Pro Cys Cys Vai Pro Gin Asp Leu Gin 1 5

[0034]配列番号:3

配列の長さ:11 配列の型:アミノ酸 トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列

Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gin Asp Leu Giu 10

【0035】配列番号:4

配列の長さ:16 配列の型:アミノ酸 トポロジー: 直鎖状 配列の種類:ペプチド

```
配列
```

Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu .

- 5

10

【0036】配列番号:5

*トポロジー:直鎖状 配列の種類:ペプチド

配列の長さ:16 配列の型:アミノ酸

Ala Ala Pro Cys Cys Val Pro Gln Ala Leu Glu Pro Leu Pro Ile Val

5.

10 15

【0037】配列番号:6

10※トポロジー:直鎖状

配列の長さ:16

配列の種類:ペプチド

配列の型:アミノ酸

Ala Pro Glu Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu

10 15

【0038】配列番号:7

★トポロジー:直鎖状

配列の長さ:16 配列の型:アミノ酸

配列の種類:ペプチド

Ala Ser Pro Cys Cys Val Pro Gln Asp Leu Glu Pro Leu Pro Ile Val

5 10 15

【0039】配列番号:8

☆トポロジー:直鎖状

配列の長さ:21

配列の種類:ペプチド

配列の型:アミノ酸

配列

Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gln Asp Leu Glu

10

Pro Leu Thr Ile Leu

【0040】配列番号:9

30◆トポロジー:直鎖状

配列の長さ:21

配列の種類: ペプチド

配列の型:アミノ酸

配列

Asn Pro Gly Ala Ser Ala Ser Pro Cys Cys Val Ser Gln Asp Leu Glu 1 5

10 15

Pro Leu Pro Ile Leu

20

【0041】配列番号:10

*トポロジー:直鎖状

配列の長さ:14

配列の種類:ペプチド

配列の型:アミノ酸

Gly Pro Cys Pro Tyr Ile Trp Ser Leu Asp Thr Gln Tyr Ser 1 5

10

フロントページの続き

(51)Int.Cl.⁵

識別記号

技術表示箇所

A 6 1 K · 37/02

ACK

ADA

ADF

C 0 7 K 99:00

. . .